(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



REPUBLICATION OF THE RESIDENCE OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY

(43) 国際公開日 2004 年5 月21 日 (21,05,2004)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 富士

通株式会社 (FUJITSU LIMITED) [JP/JP]; 〒211-8588

神奈川県 川崎市中原区 上小田中4丁目1番1号

(26) 国際公開の言語:

Kanagawa (JP).

PCT

日本籍

(10) 国際公開番号 WO 2004/042392 A1

G01N 33/48, G06T 1/00, G01N (51) 国際特許分類7: (71) 出願人 および (72) 発明者: 後藤 敏行 (GOTOH, Toshiyuki) [JP/JP]; 〒 21/64, 21/84, G06T 7/00, C12Q 1/02 140-0003 東京都 品川区 八潮五丁目 4-1 8-5 0 5 Tokyo (JP). 影井 清一郎 (KAGEL Selichiro) [JP/JP]; 〒 (21) 国際出願番号: PCT/JP2002/011624 241-0814 神奈川県 横浜市旭区 中沢二丁目 3 4-7 Kanagawa (JP). 蕪山 典子 (KABUYAMA, Noriko) (22) 国際出願日: 2002年11月7日(07.11.2002) [JP/JP]; 〒236-0021 神奈川県 横浜市金沢区 泥亀一丁 目 28-B-1409 Kanagawa (JP). (25) 国際出願の言語: 日本語

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出版人,米国についてのみ): 村尾 果平 (MU-RAO,Kohab) (JP/P): デコ1888 発春川県 | 旧橋市中原区上小田中4丁目1番1号 富士連株式会社内 Kanagewa (JP): 須田 第一(SUDA,Shulj) (JP/P): デコ1: 8588 持奈川県 川崎市市原区 上小田中4丁目1番1号 電工連株式会社内 Kanagawa (JP): デ佐見 仁英 (US-AM/LHibbd) (JP/P): デコ1: 15888 待奈川県 川崎市

(鉄葉有)

(\$4) Title: IMAGE ANALYSIS SUPPORTING METHOD, IMAGE ANALYSIS SUPPORTING PROGRAM, AND IMAGE ANALYSIS SUPPORTING DEVICE

(54) 発明の名称: 画像解析支援方法、画像解析支援プログラムおよび画像解析支援装置



8401...PICK UP IMAGE 8402...DETECT CELL POSITION FROM FLUORESCENT IMAGE

\$403...OBTAIN CELL AREA IN BRIGHT FIELD \$404...EXCLUDE FLUORESCENT PART OTHER THAN CELL

AREA

\$405...CLASSIFY CELL IN ATTENTION \$406...PREPARE REPORT (97) Abstruct: A fluorescent image and a bright field image or a phase difference image is picked up (Sep 9401). Next, the cell position is detected from the picked-up fluorescent image (Sup 8402). Next, a cell area of the cell position detected in Step 8402 in the bright field its calculated by using the bright field image or the phase difference image picked up in Step 8401 (Step 8403). A fluorescent part other than the cell area is excluded (Step 9404). The class of the cell in attention specified by the remaining cell area after the exclusion in Step 8404 is determined, and the cell in attention is classified (Step 8405). Then, a report based on the above results is prepared (Step 8406). Then, a report based on the above results is prepared (Step 8406).

(57) 要が、 要外間像および明視野間像または如視等 画像の機能を占たない (ステップS 40 1)。 つぎ に、機能された 置光面像から、網路位置を検出する (ステップS 40 2)。 つぎに、ステップS 40 1に おいて撮影された朝代野間像またはな相影間を で、明視野でステップS 40 2において位置が検出さ れた細胞の細胞機能を求める (ステップS 40 3に それによって、細胞機能以よりを分から (ステップS 40 4)。そして、ステップS 40 4に よって除外されて残った側を傾はよって特定され る注目影的クラスを判定し、それによって当該注目 を 組飾のクラスがけそ名になって、ファップS 40 4に に なりでは、となり、ステップS 40 5に を は、上記検表によって特定され で、ステップS 40 6)。

WO 2004/042392 A1

WO 2004/042392 A1

中原区上小田中4丁目1番1号富士通株式会社内 Kanagawa (JP). 成瀬 正俊 (NARUSE, Masatoshi) [JP/JP]; 〒870-8551 大分県 大分市 東春日町 1 7番58号株 式会社富士通大分 ソフトウェアラポラトリ内 Oita (JP).

- (74) 代理人: 酒井 昭徳 (SAKAI,Akinori); 〒100-0013 東京 都 千代田区 霞ヶ関三丁目 2番 6号 東京倶楽部ビル ディング Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR. HU. ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL, SK, SL, TJ. のガイダンスノート」を参照。

TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM. ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM. AZ. BY. KG. KZ. MD. RU. TJ. TM). ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特 # (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 WO 2004/042392 PCT/JP2002/011624

1

明細書

画像解析支援方法、画像解析支援プログラムおよび画像解析支援装置

5 技術分野

本発明は、バイオ研究・開発、創薬などのゲノム解析技術の分野において、顕 微鏡などで撮影した細胞画像の解析の支援をおこなう画像解析支援方法、画像解 析支援プログラムおよび画像解析支援装置に関する。

10 背景技術

15

20

近年、ゲノムサイエンスの進展にともない、cDNAを網胞に注入した網胞に対して、タンパク質の局在パターンの戦別や、網胞の形態変化を観察する研究、すなわち、細胞内にcDNAを注入したときに引き起こされる形態変化を定量的に解析することによって、DNAの機能を明らかにしようとすることがおこなわれるようになってきた。たとえば、薬物効果の確認のために、遺伝子の発現を判定し、タンパク質局在パターンを類別し、遺伝子注入により細胞がどのように変化するかをスクリーニングしたいというニーズがある。

そこで、顕微鏡で染色や蛍光発色させた細胞の変化を観察することがおこなわれてきた。その際に、画像を自動で取り込むシステムは従来技術として製品化されている。それらの従来技術は、細胞培養用の多数のウェル (穴) を配置したプレートを利用して、大量に画像を培養し、顕微鏡で観察・スクリーニングができるようになっている。

また、製品化されている具体例として、たとえば、松下電器株式会社の顕微鏡 画像取り込み装置HTS-50では、細胞画像から定量的な数値を出す機能を備 25 えている。例として、細胞の偏平度、神経突起の長さ、染色した核の解析などで ある。ここでは、個々の細胞を切り出して解析しているわけではなく、画像全体 のテクスチャや細長い構造の総延長を算出している。また、システム全体は、享

10

15

20

験者がすべての生画像を目視確認することを前提に作られている。また、米国の ベックマン社が顕微鏡画像を用いた装置・アプリケーションを製品化しているが 、HTS-50と同様に、実験者が画像を目視確認することが前提となっている

また、従来技術の特許文献としては、たとえば特開平5-249102号公報 などが存在する。

しかしながら、上配の従来技術にあっては、スクリーニングにおいて、画像を 一枚ごとに人手により目視検査する必要があった。このように、実験結果を目視 検査で確認し、手作業で個々の細胞領域を抽出する方法では、多種のcDNAに 対する実験において発生する大量の画像を処理するのはきわめて困難であるとい う問題点があった。

具体的には、一つのウェルから一つの結果を得られればよいにもかかわらず実際は、画像が一つのウェルから数枚から十数枚生じることになる。一回の実験でウェルは100個程度あるので、数百枚から数千枚の画像が生じる。しかも、画像を縮小表示しても必要な細胞の領域は画面内のわずかな面積(例えば1/400)しか占めないので、そのまま一覧表示することはできない。cDNAの注入の成功率は、対象細胞の種類、cDNAの種類、培地の性質に依存して変化するが、100細胞に1個程度しか発見できない場合もある。このように、cDNAが注入された興味ある細胞はまばらにしか存在しないため、それらの細胞を発見し、さらにタンパク質局在パターンの名称や細胞形態の名前を人手で付与するのに多大な時間と労力を要するという問題点があった。

また、画像の解析および結果表示において、従来の技術では画像全体に対する 一様な処理が使われており、結果表示は1枚の画像単位でおこなわれている場合 もあった。しかし、cDNAに対する実験では、注入が成功する確率が低く、注 25 入された細胞とされていない細胞を区別する必要があった。さらに、蛍光パター ンが多種類あり、背景の中にもノイズのような徴弱なパターンが存在するので、 背景と細胞パターンを区別するのが難しいという問題点があった。細胞全体が蛍 光する場合もあれば、細胞の一部が粒状に蛍光する場合もある。隣接細胞どうし の細胞全体が蛍光している場合は分離する必要がある。粒状に蛍光している場合 は、粒間の暗い部分を背景としないように認識する必要がある。このように、目 視でおこなう場合にも判断が困難な場合もあり、全体として実験・解析の効率化 を図ることができないという問題点があった。

この発明は上記問題を解決するため、顕微鏡で撮影された画像の細胞位置およびその種類を迅速にかつ効率的に抽出し、各画像の細胞領域ごとの抽出結果を自動的に一覧表示することにより、実験・解析の効率化を図ることが可能な画像解析支援方法、画像解析支援プログラム、画像解析支援装置を提供することを目的とする。

発明の開示

5

10

15

20

25

上述した課題を解決し、目的を達成するため、本発明にかかる画像解析支援方法、画像解析支援プログラムおよび画像解析支援装置は、複数のウェルに付着する細胞を撮影した蛍光画像に関する情報、および前記蛍光画像と同一視野における明視野画像および位相差画像の少なくともいずれか一方に関する情報の入力を受け付け、入力が受け付けられた蛍光画像に関する情報に基づいて、前記蛍光画像における細胞の存在位置を検出し、検出された存在位置に存在する細胞のクラスを判定し、判定されたクラスに関する情報、および検出された存在位置に基づいて抽出された細胞の前記明視野画像および位相差画像の少なくともいずれか一方の画像情報を一覧表示可能に出力することを特徴とする。

また、本発明において、前配判定されたクラスに基づいて、前配画像ごとまた は前配ウェルごとの認識結果を判定し、判定された認識結果に関する情報を一覧 表示可能に出力するようにしてもよい。また、判定された認識結果を変更するこ ともできる。

れか一つとを比較し、両者の類似性を評価することによって、前配蛍光画像における細胞の存在位置を検出するようにしてもよい。その際、前配平均的な細胞モデルおよび平均的な背景モデルの少なくともいずれか一つの主成分ペクトルと、前配蛍光画像の細胞候補の特徴ベクトルとの内積をとることによって射影量を算出し、算出された射影量を正規化して評価値を算出し、算出された評価値に基づいて前配蛍光画像における細胞の存在位置を検出することもできる。

また、本発明において、各タンパク質局在クラスのモデルの主成分ベクトルと 、前記位置検出工程によって存在位置に存在する網胞の特徴ベクトルとの内積を とることによって射影量を算出し、算出された射影量を正規化して評価値を算出 し、算出された評価値に基づいて前配網胞のクラスを判定するようにしてもよい

これらの発明によれば、目視に頼ることなく、迅速にかつ効率的に画像上の細 胞位置およびその細胞の種類を抽出することができる。

15 図面の簡単な説明

10

20

容を示す別の説明図であり、第14図は、細胞位置を検出した一例を示す説明図であり、第15図は、クラス判定処理の内容を示す説明図であり、第16図は、クラス判定処理の結果の一例を示す説明図であり、第17図は、認識結果判定処理の内容を示すフローチャートであり、第18図は、レポート画面の一例を示す説明図であり、第19図は、レポート画面の別の一例を示す説明図であり、第20図は、細胞内のタンパク質量在クラスの画像例を示す説明図である。

発明を実施するための最良の形態

以下に添付図面を参照して、この発明にかかる面像解析支援方法、面像解析支 10 援プログラムおよび画像解析支援装置の好適な実施の形態を詳細に説明する。

(画像処理装置のハードウエア構成)

まず、この発明の本実施の形態にかかる画像解析支援装置のハードウエア構成について説明する。第1図は、この発明の本実施の形態にかかる画像処理装置のハードウエア構成の一例を示す説明図である。第1図において、100は光学顕微鏡であり、101は顕微鏡制御モジュールであり、102は画像蓄積用パーソナルコンピュータ(PC)であり、103は画像処理用パーソナルコンピュータ(PC)であり、104はモニタであり、105はブリンタである。

ここで、顕微鏡制御モジュール101は、光学顕微鏡100を制御し、蛍光画像、明視野画像および位相差画像を撮影するためのモジュールであり、cDNA に蛍光マーカーを付与し、注入に成功した細胞が蛍光に反応するようにセットする。光学顕微鏡100は、同一視野で蛍光・明視野・位相差の画像が撮影できるようにセットする。顕微鏡制御モジュール101は、xyzステージ、蛍光(水銀光)シャッター、ハロゲン光シャッターなどを備え、蛍光フィルタ交換や、露光時間を決めるためのCCDカメラ制御などの機能を有する。

また、画像蓄積用PC102および画像処理用PC103は、情報処理装置の一例としてのパーソナルコンピュータである。これらは、サーバーあるいはワークステーションであってもよい。特に、画像処理用PC103は高速な処理能力

を有するスーパーコンピュータなどが好ましい。第2図は、画像書積用PC102 および画像処理用PC103のハードウエア構成の一例を示すブロック図である。第2図において、画像書積用PC102 および画像処理用PC103は、CPU201と、ROM202と、RAM203と、HDD204と、HD205と、FDD(フレキシブルディスクドライブ)206と、着脱可能な記録媒体の一例としてのFD(フレキシブルディスク)207と、I/F(インタフェース)208と、キーボード210と、マウス211と、スキャナ212と、を備えている。また、各構成部はバス200によってそれぞれ接続されている。さらに、ディスプレイ(モニタ)104と、プリンタ105とが接続されている。

5

10

15

20

25

ここで、CPU201は、画像解析支援装置の全体の制御を司る。ROM20 2は、ブートプログラムなどのプログラムを記憶している。RAM203は、CPU201のワークエリアとして使用される。HDD204は、CPU201の制御にしたがってHD205に対するデータのリード/ライトを制御する。HD205は、HDD204の制御で書き込まれたデータを記憶する。

FDD206は、CPU201の制御にしたがってFD207に対するデータのリード/ライトを制御する。FD207は、FDD206の制御で書き込まれたデータを能像したり、FD207に記録されたデータを情報処理装置へ読み取らせたりする。着脱可能な記録媒体として、FD207のほか、CD-ROM(CD-R、CD-RW)、MO、DVD(Digital Versatile Disk)、メモリーカードなどであってもよい。ディスプレイ104は、カーソル、アイコンあるいはツールボックスをはじめ、文書、画像、機能情報などのデータを表示する。たとえば、CRT、TFT液晶ディスプレイ、プラズマディスプレイなどである。

I/F (インタフェース) 208は、通信回線を通じてLANやインターネットなどのネットワーク209に接続され、ネットワーク209を介して、他のサーバーや情報処理装置に接続される。そして、I/F208は、ネットワークと内部とのインタフェースを司り、他のサーバーや情報端末装置からのデータの入

15

20

25

出力を制御する。画像蓄積用PC102と画像処理用PC103も、このI/F 208によって接続される。I/F208は、たとえばモデムなどである。

キーボード210は、文字、数字、各種指示などの入力のためのキーを備え、 データの入力をおこなう。タッチパネル式の入力パッドやテンキーなどであって もよい。マウス211は、カーソルの移動や範囲選択、あるいはウインドウの移 動やサイズの変更などをおこなう。ポインティングデバイスとして同様の機能を 備えるものであれば、トラックボール、ジョイスティックなどであってもよい。

スキャナ212は、ドライバ画像などの画像を光学的に読み取り、情報処理装置内に画像データを取り込む。さらにOCR機能も備えており、OCR機能によ

10 って、印刷された情報を読み取ってデータ化することもできる。また、プリンタ

105は、輪郭画像情報などの画像データや文書データを印刷する。たとえば、レーザプリンタ、インクジェットプリンタなどである。

(画像解析支援装置の機能的構成)

つぎに、画像解析支援装置の機能的構成について説明する。第3図は、この発明の本実施の形態にかかる画像解析支援装置の機能的構成の一例を示すプロック図である。第3図において、画像解析支援装置は、蛍光画像情報入力部301と、蛍光画像情報蓄積部302と、明視野画像情報・位相差画像情報入力部303と、明視野画像情報・位相差画像情報蓄積部304と、細胞位置検出部305と、クラス判定部306と、認識結果判定部307と、レポート作成部308と、レポート情報蓄積部309と、表示制御部310と、出力制御部311と、からなる。

画像蓄積用PC102の機能的構成としては、蛍光画像情報入力部301と、 蛍光画像情報蓄積部302と、明視野画像情報・位相差画像情報入力部303と 、明視野画像情報・位相差画像情報蓄積部304と、レポート情報蓄積部309 と、からなり、画像処理用PC103の機能的構成としては、細胞位置検出部3 05と、クラス判定部306と、膠節結果判定部307と、レポート作成部30 8と、表示制御部310と、出力制御部311と、からなる。ただし、画像蓄積

10

15

20

25

用PC102と、画像処理用PC103とは、1台のPCによって上記両方のP Cの機能を実現するようにしてもよい。

ここで、蛍光画像情報入力部301は、後述する複数のウェルに付着する細胞 を撮影した蛍光画像に関する情報の入力を受け付ける。また、蛍光画像情報蓄積 部302は、蛍光画像情報入力部301によって入力が受け付けられた蛍光画像 に関する情報を蓄積する。

また、明視野画像情報・位相差画像情報入力部303は、蛍光画像情報入力部301によって入力された蛍光画像と同一視野における明視野画像に関する情報の入力を受け付けるか、または位相差画像に関する情報の入力を受け付ける。あるいは、明視野画像に関する情報がは、明視野画像に関する情報があるで受け付けるようにしてもよい。明視野画像と位相差画像に関する情報がいずれを入力するかは、撮影される細胞の状態などによって選択するようにするとよい。また、明視野画像情報・位相差画像情報蓄積部304は、明視野画像情報・位相差画像情報蓄積部304は、明視野画像情報・位相差画像に関する情報を蓄積する。

また、細胞位置検出部305は、蛍光画像情報蓄積部302によって入力が受け付けられ、蛍光画像情報蓄積部302によって蓄積された蛍光画像に関する情報に基づいて蛍光画像における細胞の存在位置を検出する。すなわち、蛍光画像の細胞疾補に関する情報と、後述する平均的な細胞モデルに関する情報および平均的な背景モデルに関する情報の少なくともいずれか一つとを比較し、両者の類似性を評価することによって、蛍光画像における細胞の存在位置を検出する。具体的には、細胞位置検出部305は、上記平均的な細胞モデルおよび平均的な背景モデルの少なくともいずれか一つの主成分ベクトルと、前記蛍光画像の細胞候補の特徴ベクトルとの内積をとることによって射影量を算出し、算出された射影量を正規化して評価値を算出し、算出された評価値に基づいて前記蛍光画像における細胞の存在位置を検出する。ここで、平均的な細胞モデルに関する情報は、サンブル画像の細胞クラスの主成分ペクトルと、前記細胞クラスの分散質および

10

15

20

25

平均値とを含んでいる。また、平均的な背景モデルに関する情報も同様に、サン ブル画像の背景クラスの主成分ベクトルと、前記背景クラスの分散値および平均 値とを含んでいる。細胞位置検出処理の詳細な内容については後述する。

また、クラス判定部306は、細胞位置検出部305によって検出された存在 位置に存在する細胞のクラスを判定する。クラス判定部306は、各タンパク質 局在クラスのモデルの主成分ペクトルと、細胞位置検出部305によって存在位 置に存在する細胞の特徴ペクトルとの内積をとることによって射影量を算出し、 算出された射影量を正規化して評価値を算出し、算出された評価値に基づいて細 胞のクラスを判定する。クラス判定処理の詳細な内容については後述する。

また、認識結果判定部307は、クラス判定部306によって判定されたクラ スに基づいて、画像ごとまたはウェルごとの認識結果を判定する。認識結果判定 処理の詳細な内容についても後述する。

また、レポート作成部308は、クラス判定部306によって判定されたクラスに関する情報、および細胞位置検出部305によって検出された存在位置に基づいて抽出された細胞の、明視野画像情報・位相差画像情報入力部303によって入力が受け付けられ、明視野画像情報・位相差画像情報者積部304によって 蓄積された明視野画像および位相差画像の少なくともいずれか一方の画像情報に基づいて、たとえば後述する第18図または第19図に示すようなレポート情報を作成する。レポート作成部308は、認識結果判定部307によって判定された認識結果に関する情報をレポート情報に含めて作成することができる。さらに、操作者からの指示の入力に基づいて、認識結果判定部307によって判定された認識結果を変更することもできる。

レポート情報蓄積部309は、レポート作成部308によって作成されたレポート情報を蓄積する。また、表示制御部310は、モニタ104を制御して、レポート作成部308によって作成されたレポート情報を表示する。また、出力制御部311は、プリンタ105を制御して、レポート作成部308によって作成されたレポート

20

ート情報あるいはレポート情報蓄積部309によって蓄積されたレポート情報を 印刷する。あるいは、出力制御部311は、I/F208によってネットワーク 209を介して接続された他の情報処理装置へレポート情報を送信する。

上記蛍光画像情報入力部301および蛍光画像情報蓄積部302は、具体的には、たとえば、キーボード210、マウス211、スキャナ212あるいはI/F208によってそれらの機能を実現する。また、上記細胞位置検出部305、クラス判定部306、認識結果判定部307、レポート作成部308、表示制御部310および出力制御部311は、具体的には、たとえばROM202、RAM203、HD205あるいはFD207に記憶されたプログラムをCPU201が実行することによってそれらの機能を実現する。また、上記蛍光画像情報蓄積部303、明視野画像情報・位相差画像情報蓄積部304およびレポート情報蓄積部309は、具体的には、たとえばRAM203、HD205およびHDD204、あるいはFD207およびFDD206によってそれらの機能を実現する。

15 (画像解析支援装置の処理手順)

つぎに、画像解析支援装置の処理の手順について説明する。第4図は、この発明の本実施の形態にかかる画像解析支援装置の処理の手順を示すフローチャートである。第4図のフローチャートにおいて、まず、後述する第10図の手順によって、蛍光画像および明視野画像または位相差画像の撮影をおこなう(ステップ S401)。第5図が撮影された蛍光画像の一例である。蛍光画像は、cDNAに蛍光マーカーを付与して細胞内で蛍光物質が発光することによって遺伝子が発現した細胞を特定することができる。cDNAを注入してもすべての細胞にcDN Aが入り込むわけではない。第5図に示すように、注入に成功した細胞の核のみが光っている。

25 また、第6図が撮影された明視野画像の一例である。明視野画像は、通常のレンズを用いて撮影された画像であり、細胞の形(輪郭)を認識することができる。第7図が撮影された位相差画像の一例である。位相差画像は、レンズの屈折率

15

20

25

を利用して撮影された画像であり、細胞の中身まで認識することができる。したがって、明視野画像はピント合わせをおこない易いというメリットがあり、一方、位相差画像は、ピント合わせに時間を要するが、細胞の輪郭をより明確に表示することができるというメリットがある。いずれの画像を用いるか、あるいは両方を同時に用いるかは、実験・解析の状況に応じて適宜選択することができる。たとえば、一例として、明視野画像でピント合わせをした後、蛍光画像を撮影し、その後、同一のピントでレンズを変更して位相差画像を撮影し、上記蛍光画像と位相接画像のみを画像蓄積用PC102に蓄積するという方法が考えられる。

つぎに、ステップS401において摄影された蛍光画像(後述する第11図に示す認識サンプル(未知クラス)1111)から、網胞位置を検出する(ステップS402)。つぎに、ステップS401において摄影された明視野画像または位相差画像を用いて、明視野でステップS402において位置が検出された細胞の細胞領域を求める(ステップS403)。それによって、細胞領域以外の蛍光部分を除外する(ステップS404)。そして、ステップS404によって除外されて残った細胞領域によって特定される注目細胞のクラスを判定し、それによって当該注目細胞のクラス分けをおこなう(ステップS405)。その後、上記結果に基づいて、レポートを作成し(ステップS406)、一連の処理を終了する。(ウェルの内容)

第8図は、細胞を培養するプレートの一例である96ウェルプレートを示す説明図である。第8図において、96ウェルプレートは、格子状にウェルが配置されている。それぞれのウェルには、縦方向のA~Hの符号と、横方向の01~12の番号とが付されており、たとえば、一番左上のウェルは「A01」、一番右下のウェルは「H12」となる。したがって、一つのプレートに対して、「A01~A12」、「B01~B12」、・・「H01~H12」までの、縦8×横12=96個のウェルが存在することになる。

第9図は、一つのウェル (「G12」) から複数枚の画像を得る際の撮影領域の 一例を示す説明図であり、ウェルブレートの一つのウェル (「G12ウェル」) を

10

15

20

25

拡大して示したものである。第9図において、G12ウェルにおいて、蛍光画像、明視野画像、位相差画像を複数の位置($01\sim08$)で撮影する。この際、同心円状に位置を変えて、すなわち、 $01\rightarrow02\rightarrow\cdots\rightarrow08$ の順序で画像の撮影をおこなう。また、同心円上に限らず、螺旋状に位置を変えて撮影するようにしてもよい。

第10図は、96ウェルブレートを用いた画像取得の処理の内容を示すフローチャートである。第10図において、まず、最初のウェル (A01) へ移動し、最初のウェルを撮影可能な状態にする (ステップ S1001)。つぎに、MカウンターおよびNカウンターをリセットする (ステップ S1002)。そして、最初のウェルにおいて、1枚目の画像を撮影することで取得し (ステップ S1003)、Nカウンターを一つアップする (ステップ S1004)。

つぎに、Nカウンターがあらかじめ設定された値、たとえば「8」になったか 否かを判断する (ステップS1005)。ここで、未だ「8」になっていない場合 (ステップS1005:No) は、ステップS1003において撮影した画像内 に遺伝子発現細胞が存在するか否かを判断する (ステップS1006)。遺伝子発現細胞が存在するか否かは、たとえば、蛍光画像において蛍光部分が存在するか 否かで判断することができる。ここで、遺伝子発現細胞が存在すると判断された場合 (ステップS1006:Yes) は、同一視野の明視野画像または位相差画像、あるいは明視野画像および位相差画像の双方を撮影・取得し、その後、Mカウンターを一つアップする (ステップS1007)。一方、遺伝子発現細胞が存在しないと判断された場合 (ステップS1007)。一方、遺伝子発現細胞が存在しないと判断された場合 (ステップS1006:No) は、何もせずに、ステップS1009へ終行する

そして、Mカウンターがあらかじめ設定された値、たとえば「3」になったか 否かを判断し (ステップS1008)、未だ「3」になっていない場合 (ステップ S1008:No) は、つぎの位置での画像を撮影し、取得する (ステップS1 009)。その後、ステップS1004〜戻り、ステップS1004〜S1009 の各処理を繰り返しおこなう。そして、ステップS1005においてNカウンタ ーが「8」になった場合(ステップS1005:Yes)、あるいは、ステップS 1008においてMカウンターが「3」になった場合(ステップS1008:Yes)は、ステップS1010へ移行する。

ステップS1010において、最後のウェルか否かを判断し、最後のウェルでない場合(ステップS1010:No)は、つぎのウェルへ移動し(ステップS1011)、ステップS1002へ戻り、新たなウェルにおいて、ステップS1002〜ステップS1009の各ステップの処理を繰り返しおこなう。そして、ステップS1010において、最後のウェルである場合(ステップS1010:Yes)は、一連の処理を終了する。

以上の処理をおこなうことによって、たとえば、各ウェルから遺伝子発現細胞を撮影することができた画像を3枚取得した場合には、それ以上の撮影はおこなわないようにすることができる。これによって、不要な画像の撮影・取得を抑制することができ、処理時間、配像容量などを節約することができる。そして、遺伝子発現細胞が撮影できない場合でも上限枚数の8枚の画像を撮影した後、つぎのウェルへ移動する。なお、上記Mカウンター、Nカウンターの設定は適宜変更することができる。

(細胞位置の検出処理の内容)

20

つぎに、第11図は、細胞位置の検出処理の内容を示す説明図である。第11図において、あらかじめ用意された大量の学習サンプル1101を入力する。学習サンプル1101は、背景学習画像と、細胞学習画像の両方が含まれる。それぞれ画像分割し(ステップS1102)、画像分割された画像情報から特徴抽出をおこない(ステップS1103)、特徴抽出された情報を正規化することで特徴ベクトルを生成する(ステップS1104)。さらに、生成された特徴ベクトルに基づいて、学習処理をおこなう(ステップS1105)ことによって、平均細胞モデル1100を作成する。

一方、撮影された蛍光画像の配職サンプル1111は、未だクラスが判定されておらず未知クラスの細胞に関するものである。この配職サンプル1111を、

15

学習サンブルと同様の手順で入力し、それぞれ画像分割し(ステップS1112)、画像分割された画像情報から特徴抽出をおこない(ステップS1113)、特徴抽出された情報を正規化することで特徴ペクトルを生成する(ステップS1114)。そして、上記平均細胞モデル1110を用いて、識別処理をおこない(ステップS1115)、上記蛍光画像において存在する細胞の位置を抽出する。

第12図は、細胞位置の検出処理の内容を示す説明図であり、具体的には、平均細胞モデルの生成処理を示す。第12図において、対象となる学習サンブルの細胞学習画像1101をあらかじめ定められた所定数に分割する(ステップS1102)。たとえば4*4画業領域に分割する場合には、前処理として、4*4画業の最大値を1 画業に置き換える最大値フィルタ1202と、4*4画業の最小値を1 画薬に置き換える最小値フィルタ1201によって画像分割された学習サンブル画像情報(原画像)1101の処理をおこなう。これによって、1/4*1/4の大きさの最大値画像と最小値画像にデータ圧縮をおこなう。原画像の96*96画素領域はこれによってn=24*24(=1152)個の濃度値を特徴量とする1152次元の特徴ベクトルで表すことができる。

そして、平均網胞モデル作成のための学習サンブル j の正規化(全サンブル間 の各特徴量間で平均 0、分散 1 となるようにする)後の特徴ベクトルを $x_j = (x_{j,0}, x_{j,1}, x_{j,2}, ..., x_{j,1151})$ とする。このようにして、特徴ベクトルを生成する(ステップS 1 1 0 4 1

20 また、このとき全学習サンプルの共分散行列Rを、

$$R = E_j \left(x_j \cdot x_j^T \right)$$

とする。この固有値問題である、

$$R \varphi_k = \lambda_k \varphi_k$$

を解くことによって、固有ベクトル φ_* ($1 < k \le n$) と、固有値 λ_* (ただし、 25 $\lambda_* > \lambda_{**}$)を算出する(ステップ**S 1 2 0 3**)。最大固有値である λ_1 に対する固有ベクトル φ_1 が第一主成分(主成分ベクトル)である。

10

15

20

また、細胞クラス(サンブル数: m_1)の平均ベクトルを $m_1^{(\epsilon)}$ 、背景クラス(サンブル数: m_2)の平均ベクトルを $m_1^{(\epsilon)}$ とすると、細胞クラスの学習サンブル $x^{(\epsilon)}$ を第一主成分に射影した射影は $^{\dagger}x^{(\epsilon)}=\left\{x_1^{(\epsilon)}, \boldsymbol{\varphi}_1\right\}$ であり、平均ベクトル $m_1^{(\epsilon)}$ の射影は $^{\dagger}m_1^{(\epsilon)}=\left\{m_1^{(\epsilon)}, \boldsymbol{\varphi}_1\right\}$ である。

細胞クラス全学習サンプルの射影の分散は、

$$\sigma^{(c)^2} = \frac{1}{m_1} \sum_{i=1}^{m_1} \left({}^{1}x_i^{(c)} - {}^{1}m^{(c)} \right)^2$$

であり (ステップS1204)、背景クラスの全学習サンブルの射影の分散も同様である (ステップS1205)。

第13図は、細胞位置の検出処理の内容を示す説明図であり、具体的には、平均網胞モデルの生成処理を示す。第13図において、対象となる認識サンプルの検出画像1111を、学習サンプルの画像1101と同様に、あらかじめ定められた所定数に分割し(ステップS1112)、前処理として、4*4画素の最大値を1画素に置き換える最大値フィルタ1302と、4*4画素の最小値を1面素に置き換える最小値フィルタ1301によって画像分割された検出画像1111の処理をおこない、1/4*1/4の大きさの最大値画像と最小値画像にデータ圧縮をおこなり。検出画像の96*96画素領域はこれによってn=24*24(=1152)個の濃度値を特徴量とする1152次元の特徴ベクトルで表すことができる。

そして、平均細胞モデル作成のための学習サンブル $_{J}$ の正規化(全サンブル間 の各特徴量間で平均 0、分散 1 となるようにする)後の特徴ベクトルを $x_{J}=(x_{J,0},x_{J,1},x_{J,2},...,x_{J,1B1})$ とする。このようにして、特徴ベクトルを 生成する (ステップS 1 1 1 4)。ここまでは、学習サンブル 1 1 0 1 の処理と同様である。

つぎに、前処理後の画像の座標(i, j) の点に注目したとき、この点を中心点 とする24*24画素領域の特徴ベクトルをx,,とすると、x,,を第一主成分 (主成分ベクトル) に射影した射影(量)を算出する(ステップS1303)。そ して、正規化して類似性を評価する、すなわち、その射影(量)と細胞クラスの 平均ベクトル $m^{(\epsilon)}$ の射影 $^{\dagger}m^{(\epsilon)}$ との距離を細胞クラスの分散 $\sigma^{(\epsilon)}$ で割った値 を座標点(i,j)の細胞クラスの評価値とする(ステップS 1 3 0 4)。

そして、

5

10

15

20

25

$$\left\{ \left(\mathbf{x}_{i,j}^{T} \mathbf{\phi}_{1}^{-1} m^{(b)} \right)^{2} / \sigma^{(b)^{2}} > \left\{ \mathbf{x}_{i,j}^{T} \mathbf{\phi}_{1}^{-1} m^{(c)} \right\}^{2} / \sigma^{(c)^{2}}$$

の場合に、座標(i, i) の点は細胞クラスに属する点であると判断する。

さらに、あらかじめ定めておいて平均無胞径に基づいて、局所領域内最小値を 検出し(ステップS1305)、その結果、細胞位置を検出することができる。第 14図には、蛍光画像において細胞位置を特定し、その状態を表示していること が示されている。第14図において、「+」が付されている位置が細胞位置である

(クラス判定処理の内容)

第15図は、クラス判定処理の結果の一例を示す説明図である。第15図において、1500は、各クラス、すなわちタンパク質局在の細胞モデルであり、クラスごとの平均的な細胞のモデル情報からなる。タンパク質局在の種類としては、たとえば、第20図に示すものがある。細胞モデルの生成方法は、平均細胞モデルの生成方法と同様である。

処理の手順として、まず、クラス判定の対象となる認識サンプルの特徴ベクトルを生成する (ステップS 1501)。特徴ベクトルの生成には、各種特徴量、たとえば、濃度統計量に関するもの、エッジ要素特徴に関するもの、形状特徴に関するもの、テクスチャ特徴に関するもの、ランレングス統計量に関するものなどの全部または一部を用いておこなう。

ここで、各特徴量のうち、濃度統計量に関するものとしては、具体的には、画 像全体の輝度平均、画像全体の輝度分散、非背景矩形ブロック部内平均の全体分 散、非背景矩形ブロック部内分散の全体平均、2次微分画像の輝度平均、2次微 分画像の輝度分散、非背景矩形ブロック部内平均の全体平均などがある。

15

20

25

また、エッジ要素特徴に関するものとしては、具体的には、近傍濃度差の平均 、近傍濃度差の分散、位相差エッジ画像の輝度平均、位相差エッジ画像の横方向 暗部ランレングス平均、位相差エッジ画像の横方向明部ランレングス平均、位相 差エッジ画像の縦方向暗部ランレングス平均、位相差エッジ画像の縦方向明部ラ ンレングス平均、位相差エッジ画像の濃度共起行列の共分散、位相差エッジ画像 の濃度共起行列の水平方向の標準偏差、位相差エッジ画像の濃度共起行列の垂直 方向の標準偏差、位相差エッジ画像の濃度共起行列の標本相関係数、位相差エッ ジ画像の濃度共起行列の水平方向の根準偏差、位相差エッジ画像の濃度共起行列の水平方向の根準偏差、位相差エッシ画像の濃度共起行列の標本相関係数、位相差エッシ画像の濃度共起行列の標本相関係数、位相差エッシ画像の濃度共起行列の標本相関係数、位相差エッシ画像の濃度共起行列の標本相関係数、位相差エッシ画像の濃度共起行列の標準偏差比などがある。

また、形状特徴に関するものとしては、具体的には、ラベル数、ラベリング項目の面積合計、ラベリング項目の周囲長合計、画像全体と非背景部の平均輝度比、ラベリング項目の面積平均、ラベリング項目の周囲長平均、ラベリング項目の用形度平均、ラベリング項目の複雑度平均などがある。

また、テクスチャ特徴に関するものとしては、濃度共起行列の水平方向の平均 、濃度共起行列の垂直方向の平均、濃度共起行列のコントラスト、濃度共起行列 の共分散、濃度共起行列の水平方向の標準偏差、濃度共起行列の垂直方向の標準 偏差、濃度共起行列のパワー、濃度共起行列の標本相関係数、濃度共起行列の水 平方向および垂直方向の平均比などがある。

また、ランレングス統計量に関するものとしては、縦および横方向暗部ランレングス平均、縦および横方向明部ランレングス平均、ランレングス平均の暗部明 部比などがある。

つぎに、各クラスの細胞モデル1500の固有ベクトルとステップS1501 において生成された特徴ベクトルの内積をとることで射影量の算出をおこない(ステップS1502)、さらに、分散/平均値を用いて正規化して類似性評価をおこなう(ステップS1503)。これらの処理は、第13図のステップS1303 および1304と同様であり、その詳細な説明については省略する。ここで、主成分ベクトルではなく、学習バターンをよりよく分類できるような上位1個(n は自然数)の固有ベクトルを用いる。そして、類似性評価の結果、認識結果を得

10

15

20

25

る。認識結果とは、クラス判定の対象となる認識サンプルがタンパク質局在のどのクラスに該当するかに関する結果である。このように、クラス判定の対象となる認識サンプルの細胞がどのクラスに属するかがわかり、これによってクラス分けがおこなわれる。第16回には、蛍光画像において細胞位置が特定された各細胞の認識結果であるクラスを略称で表示していることが示されている。第16回において、「MEM」はこの細胞が細胞膜であることを示している。

(認識結果判定処理の内容)

第17図は、認職結果判定処理の内容を示すフローチャートであり、個々の細胞の認識結果から、画像単位、検査単位の認識結果を判定する。第17図のフローチャートにおいて、まず、細胞単位の認識結果を画像単位で集める(ステップ S1701)。そして、集められた画像単位の認識結果を、認識アルゴリズムから得られた確信度と各クラスの重要度(因果関係)を考慮して求める(ステップS1702)。

たとえば、4種類のクラスA、B、C、Dがあるとして、各々の確信度しきい値をTA、TB、TC、TDとする。各々に対する確信度が x A、x B、x C、x Dのように得られたとする。さらに、クラスB、C、Dには従属関係があり、時間とともにBからCへ、そしてCからDへ(B→C→D)というように変化する関係があるとする。そして、どの確信度も各々のしきい値よりも小さければ、未知パターンとして結果を出力する。また、クラスAとBの確信度がともにしきい値以上であれば、確信度の大きい方のクラスを結果とする。また、クラスB、C、Dの確信度がともにしきい値以上であれば、従属関係の主になるクラスBを結果とする。

上記の内容をタンパク質局在のパターンの例で当てはめると、小胞体への局在 は時間とともにゴルジへの局在、細胞膜への局在と変化するので、それぞれクラ スB, C, Dに当てはまる。クラスAにはたとえばミトコンドリアへの局在が該 当する。

このようにして、画像単位の結果を検査単位で集める (ステップS1703)。

そして、検査単位の結果を多数決で決定し (ステップS1704)、一連の処理を 終了する。以上説明したように、1枚の画像または1検査ごとに単一の正解が含 まれているという先見を利用することで、画像単位または検査単位の認識結果(遺伝子機能)を推定することができる。

5 (レポート画面の一例)

10

15

20

つぎに、レポート画面の一例について説明する。第18図、第19図は、レポート画面の一例を示す説明図である。また、第20図は、細胞内のタンパク質局在の画像例を示しており、画像例に対応するクラスの名称およびクラスの路称の一覧を示している。第18図は、第15図において説明したクラス判定処理によって得られた認識結果に基づいて作成されたレポート画面である。「視野画像名」の『A01 01 FA』は、ウェル『A01』と、撮影位置『01』を示しており、この蛍光画像からは15個の遺伝子発現細胞が存在することを示している。そして、それらの切り出された明視野画像または位相差画像の各イメージが張り付けられ、さらには、判定されたクラスの略称が表示されている。

また、第19図は、第17図において説明した閣職結果判定処理によって得られた結果に基づいて作成されたレポート画面である。1900はウェルごとの代表画像である。そして、一つのウェルにおいて撮影した蛍光画像全体に対する蛍光部分の割合を示す「蛍光部の割合」1901、一つのウェルにおいて撮影した蛍光画像における「細胞の個数」1902、「露光状態」1903、閣職結果判定処理によって得られたクラスを示す「自動分類種別」1904、モデルとの「類似度」1905、「手動分類種別」1906の各項目について一覧表示されている。各項目1901~1906ごとにそれぞれソートして表示することができる。

また、手動分類種別表示欄1907の表示を変更することによって、「手動分類 種別」を変更することができる。これによって、目視した結果、自動的に判断さ れた認識結果と異なる場合に、正しいと判断された内容を容易に選択することが できる。また、画像表示ボタン1908が押下されることによって、代表画像を 所望の画像に変更することができる。さらに、「レポート印刷」ボタン1909を

10

15

20

25

押下することによって、表示されている内容が印刷されることになる。また、「O K」ボタン1910が押下されると、内容を表示されているとおりに確定し、レポート情報蓄積部309に蓄積される。また、すでに蓄積されたレポートをレポート情報蓄積部309に蓄積させることもできる。

以上説明したように、本実施の形態によれば、遺伝子が発現した (c D N A が 注入された) 注目すべき細胞を検出し、その部分だけを切り出した蛍光・位相差 ・明視野の画像と、それらの画像からタンパク質局在や形態変化などを認識させ 、認識結果の確信度などの情報をもとに選択・配列して表示・印刷・保存するこ とができ、画像取り込みからこのレポート作成までがすべて自動的に動作させる ことができる。すなわち、遺伝子が発現した (c D N A が注入された) 注目すべ き細胞を自動的に検出し、その部分だけを切り出した蛍光・位相差・明視野の画 像と、それらの画像からタンパク質局在や形態変化などを認識させ、認識結果の 確信度などの情報をもとに選択・配列したレポートを自動的に作成することがで きる。各々の画像は画面上で確認しやすいように輝度レンジが調整されているの で、これを画面上で表示・印刷・保存することによって、実験の効率が顕著に向 上する。

また、本実施の形態によれば、蛍光画像から細胞1個分ずつの領域の蛍光部分を取り出す。そのために、蛍光パターンと背景パターンを学習させておく。そして、対象が細胞であるという情報を利用した「平均細胞モデル」を作成し、正規化した類似性評価法によって細胞1個分の推定領域を取り出す。さらに、同じ位置の明視野画像または位相差画像を参照して細胞1個分の輪郭を抽出することができる。このように、画像全体ではなく個々の細胞の領域を切り出して解析および結果表示することができる。

また、本実施の形態によれば、個々の細胞に対して、蛍光のバターンや形態パ ターンを認識させるための学習・認識処理を用いることができる。また、固有空 間法・部分空間法、ニューラルネットワークなどの方法が使える。このように、

15

コンピュータに学習機能を特たせることで、自動的に判定結果を出力することが できる。

出順人は、実際にレポートを試作した。その結果、従来のままでは、1プレートあたり約700MBの画像データが発生し、目視するたびに輝度レンジなども 調整するので、一通り見るだけでも敷時間 (3時間以上) かかった (判定結果は付ける暇がなかった)。一方、作成されたカタログの容量は1プレート当たり約6MBになり、一通り見るには数分間で済み、判定結果まで付けることができた。

また、本実施の形態における画像解析支援方法は、あらかじめ用意されたコン

ビュータ読み取り可能なプログラムであってもよく、またそのプログラムをパーソナルコンピュータやワークステーションなどのコンピュータで実行することによって実現される。このプログラムは、HD、FD、CD-ROM、MO、DV Dなどのコンピュータで読み取り可能な記録媒体に記録され、コンピュータによって記録媒体から読み出されることによって実行される。また、このプログラムは、インターネットなどのネットワークを介して配布することが可能な伝送媒体であってもよい。

産業上の利用可能性

以上のように本発明にかかる画像解析支援方法、画像解析支援プログラム、画 像解析支援装置は、顕微鏡で撮影された画像の細胞位置およびその種類を迅速に 20 かつ効率的に抽出し、各画像の細胞領域ごとの抽出結果を自動的に一覧表示する ことにより、実験・解析の効率化を図ることに適している。

請求の節用

 複数のウェルに付着する細胞を撮影した蛍光画像に関する情報、および前記
 蛍光画像と同一視野における明視野画像および位相差画像の少なくともいずれか 一方に関する情報の入力を受け付ける画像情報入力工程と、

前記画像情報入力工程によって入力が受け付けられた蛍光画像に関する情報に基づいて、前記蛍光画像における細胞の存在位置を検出する位置検出工程と、

前配位置検出工程によって検出された存在位置に存在する細胞のクラスを判定するクラス判定工程と、

前記クラス判定工程によって判定されたクラスに関する情報、および前記位置 核出工程によって検出された存在位置に基づいて抽出された網胞の前配明視野画 像および位相差画像の少なくともいずれか一方の画像情報を一覧表示可能に出力 する出力工程と、

15 を含むことを特徴とする画像解析支援方法。

10

25

2. 前配クラス判定工程によって判定されたクラスに基づいて、前記画像ごどまたは前配ウェルごとの認識結果を判定する認識結果判定工程を含み、

前記出力工程は、前記認識結果判定工程によって判定された認識結果に関する 20 情報を一覧表示可能に出力することを特徴とする請求の範囲第1項に記載の画像 解析支援方法。

- 3. 前記認識結果判定工程によって判定された認識結果を変更する認識結果変更工程を含むことを特徴とする請求の範囲第2項に記載の画像解析支援方法。
- 4. 前記位置検出工程は、前記蛍光画像の細胞候補に関する情報と、平均的な細胞モデルに関する情報および平均的な背景モデルに関する情報の少なくともいず

20

25

れか一つとを比較し、両者の類似性を評価することによって、前配蛍光画像における細胞の存在位置を検出することを特徴とする請求の範囲第1項~請求の範囲 第3項のいずれか一つに記載の画像解析支援方法。

- 5 前記位置検出工程は、前配平均的な細胞モデルおよび平均的な背景モデルの少なくともいずれか一つの主成分ベクトルと、前配蛍光画像の細胞候補の特徴ベクトルとの内積をとることによって射影量を算出し、算出された射影量を正規化して評価値を算出し、算出された評価値に基づいて前配蛍光画像における細胞の存在位置を検出することを特徴とする請求の範囲第4項に記載の画像解析支援方
 - 6. 前記平均的な細胞モデルに関する情報は、サンブル画像の細胞クラスの主成 分ペクトルと、前記細胞クラスの分散値および平均値とを含むことを特徴とする 請求の範囲第4項または請求の範囲第5項に記載の画像解析支援方法。

7. 前記平均的な背景モデルに関する情報は、サンブル画像の背景クラスの主成 分ペクトルと、前記背景クラスの分散値および平均値とを含むことを特徴とする 請求の範囲第4項~請求の範囲第6項のいずれか一つに記載の画像解析支援方法

8. 前記クラス判定工程は、各タンパク質局在クラスのモデルの固有ベクトルと 、前記位置検出工程によって存在位置に存在する細胞の特徴ベクトルとの内積を とることによって射影量を算出し、算出された射影量を正規化して評価値を算出 し、算出された評価値に基づいて前記細胞のクラスを判定することを特徴とする 請求の範囲第1項~請求の範囲第7項のいずれか一つに記載の画像解析を掲方法 させるクラス判定工程と、

5

9. 複数のウェルに付着する細胞を撮影した蛍光画像に関する情報、および前配 蛍光画像と同一視野における明視野画像および位相差画像の少なくともいずれか 一方に関する情報の入力を受け付けさせる画像情報入力工程と.

前記画像情報入力工程によって入力が受け付けられた蛍光画像に関する情報に基づいて、前記蛍光画像における細胞の存在位置を検出させる位置検出工程と、 前記位置検出工程によって検出された存在位置に存在する細胞のクラスを判定

前記クラス判定工程によって判定されたクラスに関する情報、および前配位置 検出工程によって検出された存在位置に基づいて抽出された細胞の前記明視野画 像および位相差画像の少なくともいずれか一方の画像情報を一覧表示可能に出力 させる出力工程と

をコンピュータに実行させることを特徴とする画像解析支援プログラム。

10.前記クラス判定工程によって判定されたクラスに基づいて、前記画像ごと または前記ウェルごとの認識結果を判定させる認識結果判定工程をコンピュータ に実行させ、

前記出力工程は、前記認識結果判定工程によって判定された認識結果に関する 情報を一覧表示可能に出力させることを特徴とする請求の範囲第9項に記載の画 像解析支援プログラム。

20

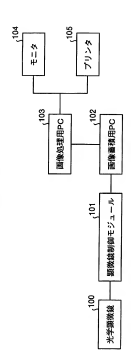
11. 複数のウェルに付着する細胞を撮影した蛍光画像に関する情報、および前 記蛍光画像と同一視野における明視野画像および位相差画像の少なくともいずれ か一方に関する情報の入力を受け付ける画像情報入力手段と、

前記画像情報入力手段によって入力が受け付けられた蛍光画像に関する情報に 25 基づいて、前記蛍光画像における細胞の存在位置を検出する位置検出手段と、

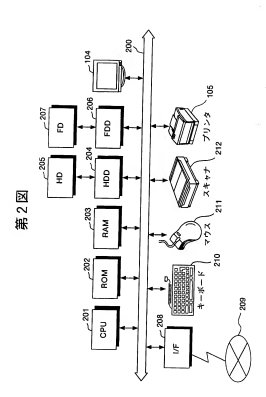
前記位置検出手段によって検出された存在位置に存在する細胞のクラスを判定 するクラス判定手段と、 前記クラス判定手段によって判定されたクラスに関する情報、および前記位置 検出手段によって検出された存在位置に基づいて抽出された細胞の前記明視野画 俊および位相差画像の少なくともいずれか一方の画像情報を一覧表示可能に出力 する出力手段と、

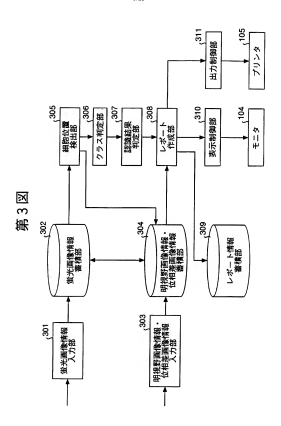
- 5 を備えたことを特徴とする画像解析支援装置。
 - 12. 前記クラス判定手段によって判定されたクラスに基づいて、前記画像ごと または前記ウェルごとの認識結果を判定する認識結果判定手段を備え、

前記出力手段は、前配配離結果判定手段によって判定された認識結果に関する 10 情報を一覧表示可能に出力することを特徴とする請求の範囲第11項に記載の画 像解析支援装置。

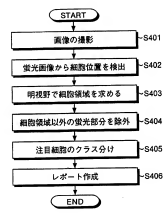


第1図





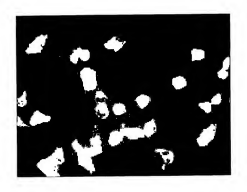
第4図



WO 2004/042392 PCT/JP2002/011624

5/20

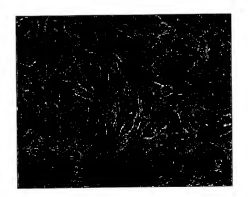
第5図



WO 2004/042392 PCT/JP2002/011624

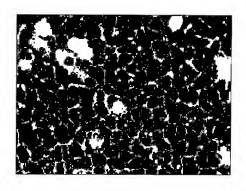
6/20

第6図



7/20

第7図



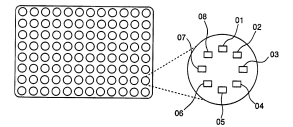
WO 2004/042392 PCT/JP2002/011624

8/20

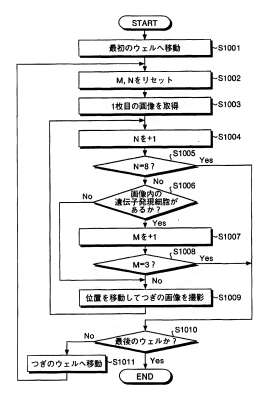
第8図

 9/20

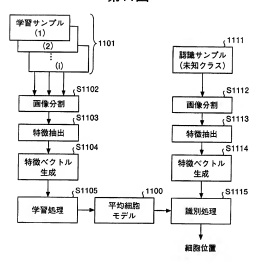
第9図

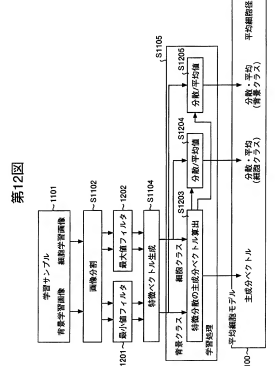


第10図

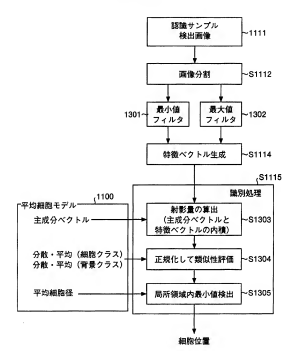


第11図





第13図



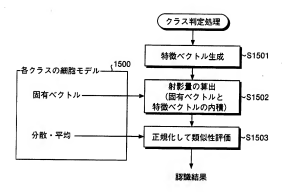
WO 2004/042392 PCT/JP2002/011624

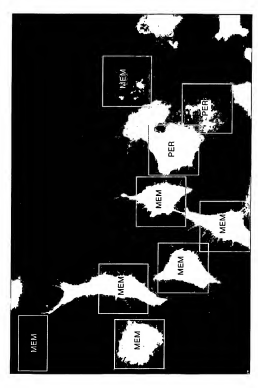
14/20



第14図

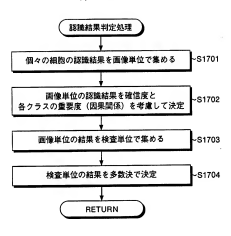
第15図





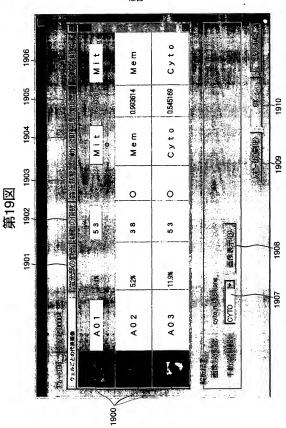
第16図





Mito Cyto Mito Mem Mem Mem Cyto Mem Nuc Mem Mem Mem Cyto Mito Mem Mito Mito Mem Nuc Cyto Mito Mem Mem Nuc Mito Nuc Mito Mito データ(D) ウィ 第18図 Mito Mem Nuc Cyto Mito Mito Mem b Mito Mem Mem Cyto Mito Per Mito 1. Mito Mem Cyto Cyto Mem Mito Mito 17 13 15 16 22 œ 8 A03_01_FA 1 A02_01_FA A02_02_FA A01_02_FA A01_03_FA ¥ A01 01 FA A02 03 4 ß 9 7

差替え用紙(規則26)



第20区

画像例	クラスの名称 クラスの略称	クラスの略称	画像例	クラスの名称	クラスの名称 クラスの略称
₹.	細胞質 (cytoplasm	Cyto	2	核小体 (nucleolus)	Nuc
a ⁿ	ゴルジ (Golgi)	Gol		核 (nucleus)	z
90 j	ミトコンドリア Mito (mitochondria	ア Mito		微小管 (microtubule)	Tub
i i i i	ベルオキシソーム (peroxisomes)	Per		エンドソーム Endo (endosome)	Endo
	小胞体 (endoplasmic	ER)	-	7 <i>9</i> 7 77477 (actin	Actin
	細胞膜 (membrane	Mem			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/11624

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .C1 ⁷ G01N33/48, G06T1/00, G01N C12O1/02	21/64, G01N21/84, G06T7	/00,			
According	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELD	S SEARCHED					
Minimum d	locumentation searched (classification system follower					
Int.	.C1 ⁷ G01N33/48, G06T1/00, G01N C12Q1/02	21/64, G01N21/84, G06T7	/00,			
Jits	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922–1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994–2002					
	i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002 lata base consulted during the international search (nar					
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.			
X Y	JP 64-47948 A (Hitachi, Ltd. 22 February, 1989 (22.02.89) (Family: none)		1-3, 9-12 4-8			
Y	JP 53-52494 A (Hitachi, Ltd. 12 May, 1978 (12.05.78), (Family: none)	.),	4-8			
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
Special categories of cited documents: "I" later document published after the international fit "A" document defining the general state of the art which is not priority date and not in conflict with the application.			s application but cited to			
"E" earlier	considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention carrier document but published on or after the international filing "X" document of particular relevance; the claimed invention can					
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the	red to involve an inventive			
special	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is			
means "P" docume	ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition of other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	combined with one or more other such combination being obvious to a person "&" document member of the same patent (skilled in the art			
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search						
15 Ja	anuary, 2003 (15.01.03)	28 January, 2003 (2				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

特許庁審査官(権限のある職員)

官澤 浩

電話番号 03-3581-1101 内線 3251

21 9407

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915